

(11) Publication number:

62283964

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 61128988

(51) Intl. Cl.: C07D235/28

(22) Application date: **02.06.86**

(30) Priority:

(43) Date of application publication:

09.12.87

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: NIPPON CHEMIPHAR CO LTD

(72) Inventor: YAMASAKA HEINOJIYOU

UCHIYAMA HIROYASU MASUDA HIROTAKA SAKAMOTO YOSHIOMI NAKAMIKAWA YOSHIMI YOSHIOKA MITSUKO MORIGA TERUMASA

(74) Representative:

)) BENZIMIDAZOLE DERIVATIVE COMPOSITION

(57) Abstract:

PURPOSE: A novel benzimidazole derivative having shelf stability, inhibitory action on secretion of acid in the stomach and protecting action on gastrointestinal cell, obtained by adding a fixed amount of a basic substance to a benzimidazole derivative having physiological activity.

CONSTITUTION: A benzimidazole derivative [e.g. 2-(2-dimethylaminobenzylsulfinyl) benzimidazole, etc.] shown by the formula (R1 is H, alkyl, cycloalkyl, phenyl, etc.; R2 is H or alkyl or R1, and neighboring N form ring; R3 and R4 are H, halogen, CF3, alkyl, alkoxy, etc.) having physiological

BEST AVAILABLE COPY

activity is blended with ≥5wt%,
coecially 10W200wt% based on the
dazole derivative of a basic
substance (e.g. magnesium alumina
hydroxide or aluminum hydroxide) to
give a stabilized benzimidazole
derivative composition.

COPYRIGHT: (C)1987,JPO&Japio

四公開特許公報(A)

昭62-283964

© Int.C1.4 C 07 D 235/28 // A 61 K 31/415 47/00

識別記号

庁内整理番号

匈公開 昭和62年(1987)12月9日

ACL 302 7166-4C 7330-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

❷発明の名称

ベンズイミダゾール誘導体組成物

②特 顋 昭61-128988

空出 顔 昭61(1986)6月2日

個発 蚏 山 坂 60発 眀 ·者 内 ш 舛 砂発 眀 B ②発 眀 坂 元

Z 之 感 博 康 裕 孝

越谷市北越谷 3 - 5 - 15 茨城県新治郡桜村竹園 1 - 6 - 901-203

牛久市牛久町1271-144

 小山市大字神鳥谷1106-1-103

 茨城県其壁郡閃城町大字関本下1476—1 埼玉県北嶌飾郡吉川町平沼1372

砂発 明 者 守 質 輝 正 の出 朝 人 日本ケミファ株式会社

弁理士 柳川

三郷市彦成4-4-14-712

東京都千代田区岩本町2丁目2番3号

1. 発明の名称

20代 理

ベンズイミダゾール前非体組成物

2. 特計請求の義明

1. 一股太(1):

 とを含むことを特徴とする安定化されたペンズィ ミダゾール誘導体組成物。

2. 単当性物質が、アルカリ企民、アルカリ土 創金属もしくはアルミニウムからなる群より選ば れる企民の水酸化物もしくは無線過程との地であ ることを特徴とする特許弱水の範囲第1別記並の ベンズイミダブール誘導体型成物。

3. 出店性物質が、水酸化アルミナマグキシウム、水酸化アルミニウム、炭酸マグキシウムのいずれかであることを特性とする特許が水の範囲が 1 別記載のペンズイミダゾール対海体組成物、

4. 型塩性物質が、ペンダイミグゾール制造体に対して10重量%以上含まれていることを特性とする特許均束の範囲第1項征数のペンズィミグ
ゾール競車体単位物。

5. 出版性物質が、ペンズイミダゾール誘導体に対して10~200近區%の範囲の位にで含まれていることを特徴とする特許出来の範疇が1項記載のペンズイミダゾール誘導体組成物。

B. 組織物中のペンズイミダゾール誘導体が放

手状をなし、かつその平均粒径が10ミクロン以下であることを特徴とする特針的水の範囲部1項記載のペンズイミダゾールは高体組織物。

7. ベンズイミダゾール終石体の一般式 (I) における R. が改数減予数 1 - 8 のアルチル指で あることを特徴とする特許勧決の範囲第 1 項記能 のベンズイミグゾール誘導体組成物。

8. ベンズイミダゾール結晶体の一般式(I)におけるR^スが低級アルキル基であることを特徴とする特許指求の福明研入項組織のペンズイミダゾール誘導体組成物。

9. ペンズイミダゾール諸辺体の一般文(L)における R 3 が水溶成子もしくは低級アルコキシ 述であることを特徴とする特許論来の範囲形し別 記載のペンズイミダゾール誘導体組成物。

10。ベンズイミダゾール結び体の一般式 (I) にわけるB * が水密ダ子もしくは低級アル キル近であることを特徴とする特許請求の範囲第 1 質記録のベンズイミダゾール誘導体組織物。

が既れたり散分裕如は作用を示すことから、抗湿質剤として有効であることを見い出した。この化合物、合成法および用途に関しては、ほに解析出 節がなされている(特別図 8 1 - 8 0 6 6 0.号公 候、特額図 5 0 - 6 1 1 9 4 号、 門 8 0 - 8 1 1 9 5 号出額)。

本発明的らは、さらに競技研究を進めた結果、 上記一般此(I)のペンズイミダゾール結構体が 胃胎分泌抑制作用のみならず、質れた網胞保護作 用を有し、このため胃臓の細胞保護剤としても有 用であることを基出している。この腎臓の細胞保 譲削の発明については既に特許出離がなされてい る(特別関60~178951号)。

またさらに、本庭明告のは、上述ペンズイミダソール誘導体を有効成分とする楽剤の変用化を検討する段階において、はペンズイミダソール誘導体は保存定性が充分でないことを見い出し、この供存空定性の向上を目的として検対した。その結果、上記ペンズイミダソール誘導体を散超化することにより保存空間はが向たすることを見い出

3. 意明の詳細な説明

[発明の分野]

水処現は、新風なペンズイミダゾール結構体級 成物に関するものである。

[発明の背景]

本苑明岛等は光に下記~般式 (I) .

(武中、民・は水震原子、炭染原子数 1 ~ 8の
アルキル塩、シタロアルキル塩、フェニル 2 以 2 アラルキル塩を示し、民・は水震原子 又は低級 7 ルキル塩を示すか、あるいは民・と民・とが共同して調査する空波原子と共に現を形成し、民・以び民・はそれぞれ独立に、水源原子、ハロゲン原子、トリフルオロメチル塩、低級 アルキル塩、低級アルコキシ苗、係級アルコキシカルボニル塩 2 はアミノ 2 を示す)

で表わされる新規なペンズイミダゾール誘導体

している。 この庭内については既に特許出版がなされている(特別版 8 1 - 3 8 2 8 5 号)。

[発明の目的]

本苑明の目的は、新規なペンズイミダゾール誘導体組成物を提供することにある。

本苑明の他の目的は、保存安定性が向上したペンズイミダゾール誘導体組成物を提供することにある。

[発明の提成]

水光明は、次の一般式(1)。

(式中、R「は水素類子、炭素類子数 2 ~ 8 のアルキル塩、シクロアルキル塩、フェニル 塩又はアラルキル塩を示し、Rェは水ಁ原子又は低級アルキル塩を示すか、あるいはR「とR 2 とが戊戌して戸侯する変法原子と兆に原を形成し、R 2 及

特開昭62-283964(3)

び B * はそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、トリフルオロメチル店、低級アルキルは、低級アルコキシカルボニル路只はアミノ指を示す)で突わされる虫球活性を有するペンズイミダゾール誘導体とはペンズイミダゾール誘導体に対して5 瓜最劣以上の塩基性物質とを合むことを解散とする安定化されたペンズイミダゾール誘導体組成物にある。

本発明の一般式(1)のベンズイミダゾール語 専体は前述のように低に公知であり、たとえば前 記公開公径に記載されている型造法により得るこ とができる。

一般式 (I) で扱わされる代変化合物としては、たとえば下記の化合物があげられる。

化合物1:2~(スージメチルアミノベンジルス ルフォニル)ベンズイミダゾール

化会物2.2- (2-ジエチルアミノペンジルス ルフィニル) ペンズイミダゾール

化合物3.2- (2- アミノペンジルスルフィニ ・ ル)ペンズイミダゾール

化合物 L 1: 5 - アミノー 2 - (2 - ジメチルア ミノベンジルスルフィニル)ペンズイ ミダゾール

化合物12:2- (2- タメチルアミノ- 5 - メ トキンペンタルスルフィニル)ペンズ イミダブール

化合物 L 4 : 2 - (2 - ピペリグノベンジルスル フィニル)ペンズイミダゾール

化合物 1 5 . 2 - [2 - (N - シクロヘギシルー N - メチルアミノ) ペンジルスルフィ ニル] ペンズイミダソール

化合物 1 6 : 2 - (2 - (N - ベンジルーN-A チルアミノ)ペンジルスルフィニル] ベンダイミダゾール

本処明において用いるペンダイミダゾール誘導体は、前記一股式(I)における及りが、没実成子数1~8のアルギル茲のものであることが望ま

化位物4:2-(2~メチルプミノベンジルスル フィニル)ペンズイミダゾール

化合物 5 : 2 - (2 - ダメチルアミノベンジルス ルフィエル)~ 5 - メトキシベンズイ ミダゾール

化合**む** B : Z - (2 - ジメチルアミノベンジルス ルフィニル) - 4 - メチルベンズ1ミ ダゾール

化合物7:2- (2-ジメチルアミノ-8-メチ ルペンジルスルフィニル) ペンズイミ ダゾール

化合物 8:2 - (2 - ジメチルア ミノベンジルス ルクィニル) - 5 - メトキシカルボニ ルペンズイミダゾール

化合物9:2- (2-ジメチルアミノベンジルス ルフィニル) -5-メチルベンズイミ ダブール

化合的10:5 - クロロー2~(2-ジメチルア ミノベンクルスルフィニル)ベノズイ ミダゾール

しい。 R * は、 係級アルキル塩であることが望ま しい。 R * は水海原子もしくは低級アルコキシ店 であることが望ましく そして R * は水海原子も しくは係級アルキル基であることが望ましい。 なお、 低級アルキル基および低級アルコキシ進と しては収出数1~6のアルキル基およびアルコキ シ族を挙げることができる。

本発明の安定化されたベンズイミダゾール誘導体制成物は、上型一般改(I)のベンズイミダゾール諸事体に対して5 致量%以上(好主しくは10 至 並 が以上、さらに許主しくは10 ~ 200 近 並 が以下)の出述性物質を含むことを特徴とする。ここで生態性物質とは、水に溶解もしくは器関した状態で P 日 7 より上、行ましくは 8 以上、を栄す物質である

上記の鬼話性物質としては、アルカリ交尾、アルカリ土類企匠もしくはアルミニウムからなる群より選ばれる企匠の水酸化物もしくは無難割離との単が作ましい。

アルカリ企風、アルカリ土類企配もしくはアル

特開昭62-283964(4)

ミニウムからなる群より遺ぼれる企配の水酸化物の例としては、水酸化アルミナマグネシウム、水酸化アルミニウム、水酸化ナトリウムの例を挙げることができる。

左お、本条明の塩基性物質は、アミド気、有機 酸(解、高級脂肪酸)のアルカリ金銭、アルカリ 上類金属もしくはアルミニウムの堪などの有機塩 た体物質と併用してもよい。

本項明の組織物においては、一般式(I)のペンズイミダゾール誘導体は粒子状を立し、かつそ

投与品は、通常成人において、有効成分量投算で500mg以下、好ましくは1日約100mg ~300mgであるが、年令、症状でにより増減。 + あことができる。

次に実施例と比較例とを挙げて、本角明をさら に詳しく説明する。各例で用いたユー(2-ぴょ の 早均粒盤が 1 0 5 クロン以下であるような敬敬 子状にて存在することが未発明の注目的であるペ ンズイミダゾール誘導体の保存安定性の向上を更 に助及するために狙ましい。

ペンズイミグゾール舒遵体の散粒子化は、たとえば、ペンミル、アトリションミル、スクリュークラッシャー、リングローラーミル、ボールミルなどのメガニカルマイクロナイザー、ジェットペルペライザー、ミクロナイザー、リザクショナイザー吸引式効酔酸、エアーミルなどの複体エネルギーマイクロナイザーなどの公知の敬徒子状物体製造設置を利用して行なうことができる。

本発明のペンズイミダゾール制悪体観応告は抗 活態剤および経過保護剤のいずれの用途でも有用 であり、終ロ牧子あるいは非疑ロ投与により、 冒険分泌の防止、過剰の胃酸分泌を作う症状の治 痰、また胃酸によらない胃脳の炎症炎症の治療あ るいは午動に有限である。

位紀一般式(1)で安わされるペンズイミダ

チルアミノペンジルスルフィニル) ペンズイミダ ゾールは下低の方法により製造したものである。

2 ーメルカプトベンズイミダゾール4・738 をエダノール150 malに溶解し、2 ージメチル アミノベンジルクロライド・塩酸塩6、188を 加足て30分間突乱で摂拌した。析出した給品を 拡取し、この結晶に認和NaHCOa溶液を加え でクロロホルムで輸出した。クロロホルム層を就 でクロロホルムで輸出した。クロロホルム層を が放出し、ほう頃で交換した。 裕城を が低望虫し、 建造をクロロホルムーアセトニト より再結晶して2 ~ (2 ージメチルアミノベンジ ルチオ) ベンズイミダゾールを、 無色結晶として 5、398初た。 ma: 1540。

特開昭62-283964(5)

塩水で洗がし、ぼう倒で気燥した。クロロホルムを設圧留去し、残逆にアセトニトリルを加え、折出した結晶を被取して、2,97mの2-(2-ジメチルアミノベンジルスルフィニル) ペンズイミグゾールを無色結晶として得た。ロp:115 で(分解)

[变施例1~8]

2 ~ (2 ~ ヴォチルアミノベンジルスルフィニル) ベンズゥミダゾールの無色結晶 1 ~ 0 kg を、 ジェットミル 1 0 0 AS (含大産装料型) を用い、5 . 5 kg/cmの気液圧により 1 kg/cmの 終入 速版 で助 砕 して 収率 9 5 % で、2 ~ (2 ~ ジメチルアミノベンジルスルフィニル) ペンズィミダブールの散離結晶 (白色結晶性粉末、分解点: 1 2 1 ~ 1 2 7 ℃、平均粒板: 2 μm)を得た。

上記の2-(2-ジメチルアミノベンジルスルフィニル)ベンズイミダゾールの数額結晶に第1 変記版の出版性物質を1:1(望量比)にて添加器合して得た組成物を、50℃、75%RHの参

以基性物質を第2表記念の中性もしくは創性物質に変えた以外は実施例1と同様にして2~(2 ~ ジメチルアミノベンジルスルフィニル)ベンズ イミダゾールの保存安定性を創価した。

上記の保存安定性の試験結果を第2要に示す。 第1変

推加物質 残存鉴(%) 安雄例 1 水産化アルミナ 8 8 L マグネシウム 灾难例 2 以政ナトリウム 94.7 更施例3 リン酸水素カルシウム 9 S . A 定施保 4 水酸化アルミニウム 8 . 0 8 翠嵐倒 5 メタケイ酸アルミン酸 51.1 マグネシウム

無末リン酸カルシウム

炭酸マグネシウム

实施销 8

灾 旅 例 ?

灭施例 8

作にて16日間保むしたのち、その組成物中に放 在している2- (2-ジメチルアミノベンジルス ルフィニル) ベンズイミダゾールの量を制定する ことにより、保存安定性を評価した。

なお、焼芥していると・(2・ジメチルアミノベンジルスルフィニル)ベンズイミダゾールの制定は、試料(保存後の組成物)を約900mを提取し、秤量したのち、これにメタノールを加えて概とう抽出しながら正確に100mlとし、次いでこの抽出液をメタノールで100倍に名訳し、その看釈植の20ヵ2を用いてはPLC法に従って定なして行なった。

上記の保存を定性の試験前界を第1次に示す。 [比較例 1]

也族性物質の終加を省略した以外仕窓施領まと 阿根にして2~(2~ジメチルアミノベンジルス ルフィニル) ベンズイミダゾールの保祥安定性を 評価した。

上窓の保存安定性の試験結果を第2姿に示す。 [比較例2~9]

37 2 表

	维 加 物 質	段存录	(%)
比較併!	_	1	. 7
比較例 2	経動カルシウム	4	1
比較例 3	乳 聰	0	. 8
比較例 4	ローマンニット	0	9
比較例 5	数数品セルロース	i o	5
比較例 6	コーンスターチ	3	. 0
比较何 7	ポリエチレングリコー	· N 1	. 0
比较别 8	メチルセルロース	1	× 4
比較何 9	コハク酸	0	0

[宝族佛9~11]

相談性物質として第3級記述の物質を用い 使存実定性試験の保存期間を30日に変えた以外は 実施例 1 と例はにして2 - (2 - ジメチルアミノ ペンジルスルフィニル)ペンズイミダブールの民 関係存安定性を詳細した。

97.4

78.9

8 1 . 2

特開昭62-283964(6)

上窓の長期保存安定性の**以換結果を落る**変に示

ib 3 pr				
	添加货贷	疫存员(%)		
支施例 9	水像化アルミナ	51.5		
	マグネシウム			
变施例 1 0	水酸化アルミニウム	37.3		

[次施例12-13、比較例10+11]

光始倒11 次数マグネシウム

要施例1で別た2- (2- ジメチルアミノベンジルスルフィニル) ベンズイミダゾールの数層結晶を用いて第4次に記載の組成物を製造した。なお、第4次中の配合品は双量部を安わす。

の経時変化も同様に調べた(比較例11)。

投存している2-(2~ジメチルアミノベンジルスルフィニル)ベンズイミダゾールの護定は実 盗例1に記録の方法により行なった。

			叫给昨	5 g	10 🛱	2 0 B
迟追 6	1 1	z	100	99.6	5.5 . 2	93.4
定篇 6	1	3	100	99.6	948	52.9
比較多	ſ l	٥	100	99.7	95.6	66.0
比較多	1	1	100	95.1	1.6	_

特許出顧人 日本ケミファ株式会社 代 理 人 弁理士 柳川泰卯 第 4 裘

	-			此、較 例		
	1	2	,	2	1	0
ベンダイミダ	3	0	3	0	2	0
ゾール諸雄体				Ţ		
无能	4	7	2	7	5	7
コーンスターチ	1	0	1	0	1	0
水酸化アルミナ	1	0	2	0		-
マグネシウム						
ヒドロキシブロ		3		3		3
ピルセルロース						

第4表の組成物を、50℃、75% R H の条件にて保存して、ペンズイミダゾール結び体の規存 型の経時変化(5日保存、10日保存、20日保存)を関べた。なお、参照用として上記2-(2 - ジメチルアミノペンジルスルフィニル)ペンズ イミダゾールの資細結品単独保存における現存量

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.